### PROPYNYLAMINOISOXAZOLE DERIVATIVE

Publication number: JP59073575 (A) Publication date: 1984-04-25

MAKIKADO TOKUO; MURABAYASHI AKIRA; TAWARA Inventor(s):

KATSUYA; WATANABE YOSHIYA; TAKAHASHI TOSHIO;

KONISHI TAKAO +

Applicant(s): SHIONOGI SEIYAKU KK +

Classification:

- international: A01N43/80; A61K31/42; A61P31/04; A61P31/10; A61P33/02;

C07D261/14; C07D413/04; C07D413/06; C07D413/12;

C07D521/00; A01N43/72; A61K31/42; A61P31/00; A61P33/00; C07D261/00; C07D413/00; C07D521/00; (IPC1-7): A61K31/42;

C07D261/14; C07D413/04; C07D413/06

C07D231/12; A01N43/80; C07D233/56; C07D249/08; - European:

C07D261/14; C07D413/04

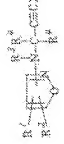
Application number: JP19820176762 19821005

Priority number(s): JP19820176762 19821005

# Abstract of JP 59073575 (A)

NEW MATERIAL:A compound of formula I [R<1> and R<2> are H, alkyl, alkoxyl, cycloalkyl, R<5>-Y-, R<6>, R<6>-Y- or R<6>-Y-O-(R<5> is alkoxyl, alkylamino, etc.; Y is alkylene; R<6> is phenyl or alkylamino, etc.; Y is alkylene; R<6> is phenyl or aromatic heterocyclic ring residue containing N, O or S), R<1> and R<2> may link to form an alkylene; R<3> and R<4> are H or alkyl; X is H or I]. EXAMPLE:3-Ethyl-4-chloro-5-(N-methyl-N-3-iodo-2-propynyl)aminoisoxazole. USE:An antimycotic agent and agricultural germicide. PROCESS:A desired group R<3> is introduced into the amino group in a compound of formula II as a raw material, and 2-propynyl group is then introduced into the resultant mono-substituted amino group to give the aimed substance. The R<3> and 2-propynyl groups are introduced into the compound of formula II by using the corresponding halide or dialkyl sulfate.

1225





Also published as:

JP3057900 (B)

JP1690517 (C)

more >>

EP0105548 (A1)

EP0105548 (B1)

**S** US4576956 (A)

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

# 19 日本国特許庁 (JP)

## ①特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

# 昭59-73575

<ul> <li>⑤ Int. Cl.³</li> <li>C 07 D 261/14</li> <li>A 61 K 31/42</li> </ul>	識別記号 A D Z A E B	庁内整理番号 7330—4C 7330—4C 7330—4C	<ul><li>③公開 昭和59年(1984)4月25日</li><li>発明の数 3</li><li>第本誌書 ままま</li></ul>
C 07 D 413/04 413/06 // ( C 07 D 413/04	ALD B	7431—4C 7431—4C 7431—4C	審査請求 未請求
261/00 307/00 ) (C 07 D 413/04		7330—4 C 6640—4 C	
261/00 333/00 )		7330—4 C 8214—4 C ※	(全15頁)

切プロピニルアミノイソオキサゾール誘導体

②特

願 昭57—176762

22出

願 昭57(1982)10月5日

⑫発 明 者 牧角徳夫

川西市緑台2丁目5-17

⑪出 願 人 塩野義製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

⑭代 理 人 弁理士 岩崎光隆

最終頁に続く

明 細 書

/ 発明の名称

プロピニルアミノイソオキサゾール誘導体

- 2.特許請求の範囲
  - (1)下記の一般式で示される化合物。

$$\begin{array}{c|c} R \swarrow & R^3 R^4 \\ \hline R^2 & N - C - C \equiv CX \end{array}$$

「式中,R<sup>f</sup>およびR<sup>2</sup>はそれぞれ水素,C<sub>/-/0</sub>アルキル,C<sub>/-4</sub>アルコキシ,C<sub>3-6</sub>シクロアルキル,ハロゲン,R<sup>f</sup>-Y-,R<sup>6</sup>,R<sup>6</sup>-Y-またはR<sup>6</sup>-Y-O-(ただし,R<sup>f</sup>はC<sub>/-4</sub>アルコキシ,C<sub>/-4</sub>アルキルアミノまたはジーC<sub>/-4</sub>アルキルアミノ,YはC<sub>/-4</sub>アルキレン,R<sup>6</sup>はフエニルあるいは窒素,酸素または硫黄をノ~2個含む5員または6員の芳香性ヘテロ環残基を表わす。)を表わし,R<sup>f</sup>とR<sup>2</sup>が結合してC<sub>2-5</sub>アルキレンを形成してもよく,R<sup>3</sup>およびR<sup>4</sup>はそれぞれ水素またはC<sub>/-4</sub>アルキルを表わし,Xは水素またはヨードを表わす。〕

(2)下記の一般式で示される化合物を含有する医

薬用抗真菌剤。

$$\begin{array}{c|c}
R^{2} & R^{3}R^{4} \\
R^{2} & N - C - C \equiv CX
\end{array}$$

[式中,R'および $R^2$ はそれぞれ水素, $C_{I-IO}$  アルキル, $C_{I-4}$  アルコキシ, $C_{3-6}$ シクロアルキル,ハロゲン, $R^5$ -Y-, $R^6$ 、 $R^6$ -Y- または $R^6$ -Y-O- (ただし, $R^5$ は $C_{I-4}$ アルコキシ, $C_{I-4}$ アルキルアミノまたはジー $C_{I-4}$ アルキルアミノ,Yは $C_{I-4}$ アルキレン, $R^6$ はフェニルあるいは窒素,酸素または硫黄を $I \sim 2$  個合む I 負またはI 負の芳香性 ヘテロ環残基を表わす。)を表わし,I とI とI が結合してI にI を表わす。)を表わし,I とI が結合してI にI とI が に はそれぞれ水素またはI にI アルキルを表わし,I は水素またはI に I に I を表わす。〕

(3)下記の一般式で示される化合物を含有する農業用殺菌剤。

「式中・R'および R<sup>2</sup>はそれぞれ水素,C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub> アルキル,C<sub>1-4</sub> アルコキシ,C<sub>3-6</sub>シクロアルキル,ハロゲン,R<sup>5</sup>-Y-,R<sup>6</sup>,R<sup>6</sup>-Y- または R<sup>6</sup>-Y-O- (ただし,R<sup>5</sup>は C<sub>1-4</sub> アルコキシ,C<sub>1-4</sub> アルキルアミノまたはジー C<sub>1-4</sub> アルキルアミノ,Y は C<sub>1-4</sub> アルキレン,R<sup>6</sup>はフェニルあるいは窒素,酸素または硫黄を 1 ~ 2 個含む 5 員または6 員の芳香性 ヘテロ環残基を表わす。)を表わし,R<sup>1</sup>と R<sup>2</sup>が結合して C<sub>2-3</sub> アルキレンを形成してもよく,R<sup>3</sup>および R<sup>4</sup>はそれぞれ水素または C<sub>1-4</sub> アルキルを表わし,X は水素またはヨードを表わす。〕

### 3.発明の詳細な説明

本発明は新規プロピニルアミノイソオキサゾール誘導体に関するものであり、さらに詳しくは、 3、4または5位に2ープロピニルアミノ基または3ーヨードー2ープロピニルアミノ基を有する 新規イソオキサゾール誘導体に関するものである。

近年・ペニシリンおよびセフアロスポリン誘導 体等の抗生物質が目覚しい勢いで研究開発され・ グラム陽性またはグラム陰性の病原細菌による感

る。

「式中,R<sup>1</sup>および R<sup>2</sup>はそれぞれ水素,C<sub>1-10</sub> アルキル,C<sub>1-4</sub>アルコキシ,C<sub>3-6</sub>シクロアルキル,ハロゲン,R<sup>5</sup>-Y-,R<sup>6</sup>,R<sup>6</sup> -Y-または R<sup>6</sup>-Y-O-(ただし,R<sup>5</sup>は C<sub>1-4</sub>アルコキシ,C<sub>1-4</sub>アルキルアミノまたはジー C<sub>1-4</sub>アルキルアミノ,Y は C<sub>1-4</sub>アルキレン,R<sup>6</sup>はフェニルあるいは窒素,酸素または硫黄を 1 ~ 2 個含む 5 員または6 員の芳香性へテロ環残基を表わす。)を表わし,R<sup>1</sup>と R<sup>2</sup>が結合して C<sub>2-5</sub>アルキレンを形成してもよく,R<sup>3</sup>および R<sup>4</sup>はそれぞれ水素または C<sub>1-4</sub>アルキルを表わし,X は水素またはヨードを表わす。〕

上記定義において C<sub>1-4</sub>アルキルとは例えば,メ チル,エチル,プロピル,イソプロピル,ブチル, t ー ブチルなどの直鎖または分枝のアルキルを含 み,C<sub>1-10</sub> アルキルとは上記の C<sub>1-4</sub>アルキルに加 染症に対して著効を示す薬剤が次々と発売されている。一方,それに伴い難治性深存性皮膚真菌症や内臓真菌症は増加の一途を辿つているが,現在市販の抗真菌剤は副作用の故に適応が制限されている。したがつて,人畜に無害で副作用が少ない抗真菌性薬物の開発が待たれている。

本発明に係る3,4または5位に2ープロピニルアミノ基または3ーョードー2ープロピニルアミノ基を有するイソオキサゾール誘導体は強力な抗真菌作用を有するが毒性は極めて低い。さらにその抗真菌作用は人畜に感染する真菌類のみならず,農林、開芸作物の病原性真菌に対しても効果を示す。3ーョードー2ープロピニルオキシ基を3位に有する1,2ーベンズイソオキサゾールが抗真菌力を有することは既に知られている(昭和53ーク9862号公開公報)が,3ーョードー2ープロピニルアミノ基を有するイソオキサゾール類は新規化合物であり,抗真菌作用を有しかつ毒性が低いことは勿論知られていない。

本発明の目的化合物は下記の一般式で表わされ

- 4 -

えて  $C_{S-IO}$  のアルキル,例えば,ヘプチル,ヘキシル,オクチル,ノニル,デシルなどの直鎖および分枝のアルキルを含む。ただし, $R_I$ または  $R_2$  が 炭素数の多いアルキル基である場合は他の置換基は立体障害の生じない基を選ぶことが望ましい。

C/-4アルコキシには,メトキシ,エトキシ,プロポキシ,イソプロポキシ,ブトキシなどの直鎖または分枝のアルキルオキシ基が包含される。C3-6シクロアルキルは,シクロプロピル,シクロブチル,シクロペンチル,シクロペキシルを含む。C/-4アルキルアミノとは,上記 C/-4アルキルがアミノ基を置換したものをいう。 C/-4アルキレンとは,直鎖または分枝アルキレンを含み,例えば,メチレン,エチレン・プロピレン,テトラメチレン,エチルエチレンをいう。 C2-3アルキレンとは上記アルキレンと同様に直鎖および分枝のアルキレンを包含する。

窒素,酸素または硫黄を/~2個含む5員または6員の芳香性ペテロ環残基とは,例えば,ピロ

リル・フリル・チェニル・イミダゾリル・ピリジニル・ピリミジニルなどが列挙される。フェニルおよび上記の芳香性ヘテロ環上には C<sub>/-4</sub>アルキル
、、C<sub>/-4</sub>アルコキシ、C<sub>/-4</sub>アルコキシカルボニル・カルボキシ・ハロゲンなどの置換基が存在しうる。ハロゲンとしては、ヨウ素、臭素、塩素およびフツ素が挙げられる。

本発明化合物において医療分野での抗真菌作用の点から見ると、R<sup>1</sup>がアルキル、シクロアルキル、ヘテロ環残基の場合が好ましく、R<sup>2</sup>は水素、アルキル、ハロゲンの場合が好ましい。R<sup>3</sup>は水素またはメチルが好ましい、R<sup>2</sup>は水素の場合が望ましい。

本発明化合物(以下化合物 I と記す。)は様々な方法で製造できるが,以下に代表的方法を例示する。

-7-

てモノ置換アミノ基としておき , 反応後にアミノ 保護基を除去する。

工程C

2-プロピニル基の r 位をヨード化する。 なお、これらの工程の前後に適当な段階で所望の R<sup>l</sup>および R<sup>2</sup>を常法に従つて導入することができる。

上記工程は要するにアミノ基のモノ置換反応と プロピニル基の下位のヨード化である。アミノ保 護基の導入は常法に従い、アシルハライド(例え ば、アセチルクロライド、エトキシカルボニルク ロライドなど)やアルコキシアルキルハライドな のえば、メトキシメチルクロライドなど)を用い な塩基(例えば、ピリシンなど)で存在下ハロケ を媒(例えば、エーテル類、ベンゼン類、ハロゲ ン化炭化水素類・エズテル類)中で室温下または かん炭化水素類・エズテル類(例えば、水酸化ナ トリウム)を用い常法により行なう。アルキルで ある R³およびユープロピニル基の導入は対応する ハライドまたはシアルキル硫酸を用いて行う。す

[式中, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>および R<sup>4</sup>は前記と同意義を表わす。]

工程A

アミノイソオキサゾール(III)を原料とし、アミノ基に所望の R<sup>3</sup>を導入する。ただし、R<sup>3</sup>が / 個導入されるように予めアミノ基をアミノ保護基 / 個で修飾しておくとよい。 R<sup>3</sup>が水素の化合物を所望する場合は当然この工程は省略される。

#### 工程B

2ープロピニルをモノ置換アミノ基に導入する。 ただし、ここでいう2ープロピニル基はβ位がシ アルキル化されていてもよい。アミノ基がアルキ ル(R³≠H)とアミノ保護基で置換されている場 合は、前もつてアミノ保護基を除去する。またR³ が水素の場合は予め/ケのアミノ保護基を導入し

-8-

なわち、アルキルハライドまたはユープロピニル ハライドを塩基(例えば、水素化ナトリウム、ブ チルリチウム,水酸化カリウム,水酸化ナトリウ ム)の存在下,不活性溶媒中で氷冷下から室温で 反応させる。不活性溶媒としては前記の有機溶媒 が例示されるが,特にジメチルホルムアミドが好 適に用いられる。アルキル化剤としてジアルキル 硫酸を用いる場合はマ水酸化アルカリ(水酸化カ リウム,水酸化ナトリウムなど)を用い,不活性 溶媒(例えば、塩化メチレン、クロロホルム、ベ ンゼンなど)中で汎用されている相間移動触媒( Phase transfer reagent ) (例えば,塩化ベ ンジルトリエチルアンモニウム機塩化テトラブチ ルアンモニウムなど)の存在下,通常は室温下で 反応を行なう。必要に応じて冷却または加温して もよい。ユープロピニル基の導入においても相間 移動触媒を用いて同様の反応を行なうことができ 3.

得られた( 2 - プロピニル ) イソオキサゾール (Ih) は所望によりヨードと反応させて 3 - ヨー ドーユープロピニルイソオキサゾール(Ii)とする。ヨウ素化反応は常法に従う。すなわち,アルカリ金属化合物(例えば,水酸化ナトリウム,ブチルリチウム)を塩基として,不活性溶媒中化合物(Ih)とヨードを冷却または窒温で反応させる。水酸化アルカリを塩基として用いる場合は含水または無水のアルコール類を,アルキルリチウムを塩基とする場合はテトラヒドロフラン,エーテル等を溶媒に用いると反応が好都合に進行する。

かくして得られた化合物(Ih)および(Ii) は前記のように人畜および農林園芸分野の病原性真菌類に効果を示す。また細菌類にも可成の殺菌、節菌効果を示すことが明らかになつている。次に化合物(I)の抗真菌作用に関する試験例を記載する。

試験例A.抗真菌作用

アスペルギルス・フミガツス (Aspergillus fumigatus), カンジダ・アルビカンス (Candida alhicans) M-9,トリコフィートシ,アステロイデス (Trichophyton asteroides) に対する試験質内抗菌力試験の結果は次のとおりである。なお,試験関数

-//-

試験例B-/ キュウリ灰色かび病防除効果試験

温室内で直径9㎝の塩化ビニール製カップに/本植えにて土耕栽培したキュウリ苗(品種:まつかぜ)の第/本葉期に所定濃度の供試薬液を25gが免散布した。散布後、温度25~26℃の条件下に/日保ち、直径6㎜の脱脂綿を第/本葉に5個のせ,灰色かび病菌(Botrytis cincrea)の胞子浮遊液を脱脂綿上に滴下接種した。接種されたキュウリ苗は温室(20℃)に3日間保つた後、調査した。

[調査基準]

- ① ノ・・・・・発病なし
- ② ケ・・・・・葉の裏側がわずかに変色
- ③ 10・・・・・ り わずかに軟化
- ④ 20・・・・接種部が軟化し、水浸状に拡がる

発病度 =  $\frac{20 \times 9 + 10 \times 9 + 5 \times 9 + 0 \times 9}{20 \times 320} \times 100$ 

は / × / 0<sup>5</sup> 個 / ml , 抗菌力はミクロウェル希釈法による。なお,化合物 Mu は後記の実施例中の番号と対応する(以下同様)

\_ 表 /

		最少発	育阻止濃度	( 7 /mt)
	化合物Ma	Aspergillus fumigtus	Candida albicans M-9	Trichophyton asteroides
	/	6.3	3. /	0.8
	2	6.2	0. /	0.4
	3	0.8	0.4	1.6
	5	1.6	0.8	1.6
	8	1.6	0.8	3. /
	10	1.6	0.8	0.8
	11	3. /	0.8	1.6
	13	3. /	3. /	3. /
	19	3. /	0.8	0.8
	21	1.6	1.6	1.6
ļ	24	0.8	0.2	0.4
Ì	26	50	6.3	1.6
	32	1.6	1.6	3. /
١	33	3. /	1.6	0.8
	38	3. /	0.8	0.8

接種菌数 / × /0<sup>5</sup> 個(胞子又は細胞) / ml

- 12-

結果

表

化合物Ma	濃度(№)	防除率(%)
/	500	100
5	500	100
//	500	100
15	500	100
24	500	100
3.2	500	100
34	500	100
無処理		0

注 PDブロス= 馬鈴薯ーデキストロース培地 結果

表 3

化合物 Na	濃度(PPm)	防除率(%)
1	500	100
5	500	100
6	500	100
19	500	100
20	500	100
24	500	100
32	500	100
33	500	100
無処理	- *	0

試験例 B-3 キュウリベと病防 除効果試験

試験例B-/と同様にキュウリ苗に供試薬液25 ml 宛散布した。散布後、温度25~26°Cの条件下 に/日保ち、べと病菌 (Pseudoperonospora cubensis) の遊子のう懸濁液を第/本葉に5ケ所滴下接種し た。接種したキュウリ菌は温室にク日間保つた後 調査した。

- / 5 -

条件下に / 日保ち,炭疽病菌(Colletotrichum lagenarium)の分生胞子懸濁液( / × / o conidia / xl)を直径 6 xxxの 沪紙ディスクに充分含ませて第 / 本葉に 5 個接種した。接種したキュウリ苗は, 2 5 °C の温室に 3 日間保つた後,沪紙ディスクを取り除き再び 2 5 °C 下に 3 日間保つて調査した。

# [調査基準]

試験例B-3と同じ。

結果

表 5

化合物Na	濃度(PPP)	防除率(%)
/	500	100
6	500	100
19	500	100
26	500	100
34	500	100
無処理	-	0
1		

試験例B-5 キュウリうどんと病防効果試験 試験例B-/と同様にキュウリ苗に供試薬液を 2.5 ≈1/宛散布し、散布後、2.5-2.6℃の条件下 [調査基準]

- ① 0 発病なし
- ② 5 接種部にわずかに発病
- ③ 10 接種部と同じ大きさの病斑(拡大していない)
- ① 20 接種部以上に病斑が拡大している

発病度および防除率は試験例B-/と同じ方法で算出。

結果

表 4

化合物Ma	濃度(pm)	防除率(%)
/	500	100
5	500	95.0
9	500	100
26	500	100
<i>33</i>	500	100
34	500	100
無処理	_	0
	I	l .

試験例B-4 キュウリ炭疽病防除効果試験 試験例B-/と同様にキュウリ苗に供試薬液を 25 ml 宛散布した。散布後、温度 25-26℃の

-16-

に / 日保つた。その後,うどんと病菌(<u>Sphaero-theca fuliginea</u>)の分生胞子を / 0 0 mm リノー溶液に懸濁し,( / × / 0<sup>3</sup> conidia / ml) キュウリ苗に散布接種した( 2 5 ml / 2 0 cup ),接種後,キュウリ苗を 2 5 °C の温室内に 2 週間保つた後,調査した。

### [調査基準]

防除率は試験 例B - / と同じ方法で算出。 結果

表 6

化合物 Na	濃度(№)	防除率(%)
. 1	500	100
24	500	100
26	500	100
32	500	100
無処理	_	0

試験例B-6 キュウリ苗立枯病防除効果試験 直径9cmの鉢に滅菌した土を150ml入れ,キ ユウリ種子を / 鉢当り 20 粒宛播種した。立枯病 (Pythium aphanidermatum , Fusarium oxysporum , Rhizoctonia solani ) をフスマ培地で5日間培養 後,滅菌した土と混合し,再び2日間培養した。 この菌培養土を播種された表面に覆土接種した後, 所定濃度の供試薬液を鉢当り 30 ml 灌注処理し, 28°Cの温室に Pythium 菌 , Rhizoctonia 菌は / 週間 , Fusarium菌は 2 週間保ち,発病度合を調査し . 発病度を下記式により算出した。

発病度合 ① · · · · 不発芽

② · · · · · 発病枯死

③ · · · · · · / 3以下発病

⑤ · · · · · 健全

調企数× 4

防除率は試験例B-/と同じ方法で算出。

(以下余白)

- / 9 -

発病病斑数を調査し,防除率を試験例B-/と同じ方法により算出した。

結果

表 9

化合物 Na	濃度(PPP)	防除率(%)
/ 3	500	99
19	500	100
20	500	100
27	500	100
32	500	98
36	500	90
無処理	_	0

上記の試験結果からも明らかなように本発明化 合物は病原性真菌類に対し殺菌作用を有する。上 記試験に供されなかつた化合物も同様の作用を有 し、人畜、農林、水産用の抗菌剤として使用しう る。

さらに,本発明化合物は動物薬としても有用な 化合物であり,畜産または養魚分野において感染 症の予防または治療剤として使用しうる。すなわ ち,鶏,豚,牛などの感染症,例えば,コクシジ 結果

表 2

IL A Harri	Senti sabra Zinnin N	防除	率	(%)
化合物Na	濃度 (PP™)	Р*	F*	R*
19	500	100	78	100
20	500	100	57	100
24	500	100	93	100
32	500	100	50	100
無処理	_	0	0	0

P\* : Pythium aphanidermatum

F\*: Fusarium oxysporum

R\* : Rhizoctonia solani

試験例 B-8 イネいもち病防除効果試験

温室内で10日間育苗したイネ(品種:愛知旭)を直径12㎝の塩化ビニール製カップに移植し、移植14日後に所定濃度の供試薬液を散布した。散布1日後、いもち病菌(Pyricularia oryzae)胞子懸濁液をイネ表面に噴霧接種し、温度27℃、湿度95~988の接種室に24時間保ち、その後温度26℃、湿度908の湿温に2日間保ち、

- 20-

ウム症、マイコプラズマ症、細菌性下痢症、流行性肺炎、赤痢、萎縮性鼻炎、抗酸菌症などに治療薬、予防薬として使用しうるし、また、例えば、はまち類結節症、鰻ひれ赤病などの魚類の感染症にも用いうる。一例として、本発明者らが行なった試験の結果の一部を以下に示す。

(1)化合物26,29および34はコクシジウム 症原因菌アイメリア・テネラ (Eimeria tenella) の発育を01~10冊で阻止する。

(2)化合物 9 , 2 7 , 2 8 および 2 9 は細菌性下 痢症の一原因菌であるスタフィロコッカス・アウ レウス (Staphy lococcus aureus) 209 に対して, 0.78~3/3 PP で発育を阻止する。

(3) 化合物 5, 1 9 および 2 0 のマイコプラズマ・ ガリセプチ カム (Mycoplasma gallisepticum) に対 する最少発育阻止濃度は 6.2 5 ~ 1 2.5 層である。

(4)化合物9,/3,/5および34は豚流行性 肺炎の原因マイコプラズマ・ヒョニユーモニエ( (Mycoplasma hyopneumoniae)の発育を3/3~ /25mで阻止する。 上記のように本発明の化合物は動物薬としても 利用しうる。

本発明化合物を医薬として用いる場合は、製薬上許容される担体、賦形剤、矯味剤、芳香剤、界面活性剤、等と適当に混合、溶解、製剤化し、経口または非経口に投与する。投与量は治療する疾病、患者の年令、体重その他により大巾に左右されるが、経口投与の場合 / 0 0 ~ 5 0 0 % / 日である。動物薬として用いる場合も同様に製剤化し、一般に行なわれている方法に従い投与する。

化合物(I)を農業用殺菌剤として使用する場合は、適当な固体または液体の担体を用い、必要に応じて適当な補助剤、たとえば、界面活性剤、希釈剤・腰着剤・共力剤、その他を加えてもよい。固体担体としては、タルク、クレー、カオリン、けい薬土、シリカなどが例示され、液体担体として水、メタノール、エタノール、アセトン、シメチルホルムアミド、エーテルなどが例示される。界面活性剤としては非イオン界面活性剤(例えば、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル)、陰ィオン

- 23-

実施例/

(i) 3 - エチルー 5 - アセチルアミノイソオキサゾール(1) 1.989を酢酸 15 mlに溶解し、室温攪拌下塩素 - 四塩化炭素溶液 18 ml(塩素 1.099)を加え5分後に含水クロロホルムで抽出、抽出液を水洗・硫酸ナトリウムで乾燥、溶媒を留去し、得られた結晶性残渣をエーテルーへキサンより再結晶し、3 - エチルー 4 - クロロー 5 - アセチル

界面活性剤(例えば、アルキルベンゼンスルホン酸塩、リグニンスルホン酸塩、ジナフチルメタンスルホン酸塩)、ポリビニルアルコール、CMC、アラビアゴムなどが用いられる。粉剤、水和剤、粒剤、乳剤、懸濁剤、溶液などの型に製剤化された化合物(I)を含む農業用殺菌剤は、農園芸作物、苗、種子等の殺菌のみならず、土壌の殺菌剤を加えて用いることも可能である。さらに化合物(I)を含む殺菌剤は水産用や工業用殺菌剤として種々の産業分野で使用することも可能である。

上記農業用殺菌剤は例えば農作物に散布する場合は,50~500mの農度で用いる。

化合物(I)には、殺虫作用も認められており、 殺虫剤として使用することができる。製剤方法は 通常行なわれている方法に従う。

以下に実施例において本発明の実施態様を示す。 ただし、これら実施例は何ら本発明を限定するも のでない。

-24-

アミノイソオキサゾール(<u>2</u>) /. 8 6 g を得る。ゆ / / 3~/ / 4°C。

- (ii) 化合物(2)1.088 をクロロホルム20mlに溶解、 5 N-水酸化ナトリウム 5 7 mlと塩化ベンジルトリエチルアンモニウム25mgを加え、室温攪拌下ジメチル硫酸1.07ml を加え室温3時間反応後、分液、水洗、乾燥し、溶媒を留去し、油状物として3-エチルー4-クロロー5-N-アセチル-N-メチルアミノイソオキサゾール(3)990mgを得る。
- (iii) 化合物(3)990 暫を90 男メタノール10 配. 水酸化ナトリウム400 暫と1時間還流後,メタノールを留去しクロロホルムで抽出する。抽出液を水洗,乾燥後溶媒を留去すると油状物として3-エチルー4-クロロー5-メチルアミノイソオキサゾール(4)727 暫を得る。呼28~29℃(冷キシレンで再結晶)。
- (iv) 化合物(4) 6 6 0 間, ジメチルホルムアミド 6 ml, 粉末水酸化カリウム 1.3 4 9 の混合物に氷冷下臭化 2 プロピニル 0.4 4 ml を加え 3 0 分間 氷冷攪拌後, 室温で30分攪拌しついで水を加え

たのち中和しエーテルで抽出する。抽出液を水洗溶媒を留去し油状残渣をシリカゲル/2gのカラムクロマトに付し、クロロホルム分画より油状の3-x チルー 4-y ークロロー 5-(N-x) チルー N-y ークロロー 5-(N-x) ナルー N-y を得る。 N M R  $\delta^{CDC}$   $\delta^{$ 

(ツ化合物(5) 7 4 6 物をメタノール / 0 ml と 5 N 水酸化ナトリウム / 6 5 ml の混液に溶解,ヨード / 4 3 9 を加えて室温で / 0 分間攪拌し,水次いで / 多チオ硫酸ナトリウムを加えエーテルで抽出。抽出液を水洗,乾燥,溶媒を留去し結晶性残産として 3 ー エチルー 4 ー クロロー 5 ー ( N ー メチルー N ー 3 ー ヨードー 2 ー プロピニル ) アミノイソオキサゾール (6) / 2 / 5 9 を座る。 \*\*ア 8 0 ~ 8 / °C ( エーテルーへキサンより再結晶 )。

元素分析  $C_{9}H_{I,0}N_{2}OC \ell I$  として 計算値: C,333/;H,3//;N,863; $C\ell$ ,/Q92;I,39/Q

-27-

(i) 3-フエニルー 5-アセチルアミノイソオキサゾール(1) 2022 8 をテトラヒドロフラン 50 mlに溶解し、氷冷攪拌下塩素一四塩化炭素溶液 8.8 ml(塩素 8 5 0 ml)を滴下、氷冷下 3 0 分室 温 3 0 分反応後溶媒を留去し、残渣をシリカゲル 20 8 のカラムクロマトに付し、エーテル分画より 3-フエニルー 4-クロロー 5-アセチルアミノイソオキサゾール(8) の結晶 1.43 8 を得る。 ml / 4 / ~ / 4 / 5°C (エーテルーへキサンより下結晶)。

(ii) 化合物(8) 9 4 7 物を無水ジメチルホルムアミド 8 元に溶解,室温攪拌下 6 0 多水素化ナトリウム 1 7 6 物を加え5 0 ℃ で 1 時間反応後,氷冷臭化 2 ープロピニル 5 2 3 物を加え室温で 1 時間反応させ,ついで溶媒を留去する。残渣に水を加えクロロホルムで抽出。抽出液を水洗,乾燥後,溶媒を留去し油状残渣をシリカゲル 2 0 9 のカラムクロマトに付す。塩化メチレン分画より油状の3 ーフェニルー 4 ークロロー 5 ー ( N ーアセチルーN ー 2 ープロピニル ) アミノイソオキサゾール

実験値: C,33/7;H,32/;N,878;Cl,/086; I,3902

実施例2

$$CH_3CONH O CH_3CONH O N$$

$$(7) (8)$$

-28-

### (9) クタロ粉を得る。

(iii) 化合物(9) 200 駅を用いて実施例 / (iii) と同様に反応処理し、3-フェニルー4-クロロー 5-(2-プロピニル) アミノイソオキサゾール (1)を得る。 や83~84°C (エーテルーへキサンから再結晶)。

(iv) 化合物(1) を実施例/(v)と同様に反応処理し、 3 ー フェニルー 4 ー クロロー 5 ー (3 ー ヨードー 2 ー プロピニル) アミノイソオキ サゾール(1) の結 晶 3 2 啊を得る。 即 / 3 3 ~ / 3 5 ℃ (エーテル ヘキサンから再結晶)。

#### 実施例3~3/

実施例/または2と同様に反応処理し、下記の 化合物を得る。

(以下余白)

# 特開昭59-73575 **(9**)

	***	I	T	I		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
実施例 番号	R <sup>1.</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	x=H NMR δ <sup>CDC1</sup> 3 (J値 Hz)	X=I, mp( NMR δ <sup>CDC</sup>		
3	Ме	H	Me	н	2.13s, 2.32t(J=2), 2.96s, 4.00d(J=2), 4.73s	120-122	( 化合物	勿3)
4	11	17	Et	11	1.20 $t(J=7)$ , 2.27 $t(J=2)$ , 3.40 $q(J=7)$ ,	65-66	( "	<b>4</b> )
					4.00d(J=2), 4.87s			
5	Et	"	Me	"	1.20t(J=7), 2.30t(J=2), 2.53q(J=7), 2.93s,	69-70	( "	5)
					3.98d(J=2), 4.90s			
6	i-Pr	**	"	"	1.22d(J=7), 2.27t(J=2), 2.95s, 4.00d(J=2),	87-88	( "	6)
					4.90s			
7	t-Bu	" .	"	"	1.27s, 2.27t(J=2), 2.97s, 4.02d(J=2),	91-92	( "	7)
					4.93s			
8	с-Ру	n	"		0.93m, 1.88m, 2.31t(J=2), 2.97s, 4.02d	96-98	( "	8)
					(J=2), 4.73s			
9	с-Не	"	"	и	1.27-2.06m, 2.30t(J=2), 2.6m, 3.00s, 4.03d	8,1-82	( "	9)
				1	(J=2), 1.92s			
10	Fu	*1	"	"	2.27t(J=2), 3.00s. 4.07d(J=2), 5.30s,	97-99	( "	10)
					6.43d-d(J=4,2), 6.77d(J=4), 7.45d(J=2)			
1.1	2-Th	11	-	"	2.28t(J=2), 2.99s, 4.00d(J=2), 5.27s,	107-108	( "	//)
					7.00m, 7.27m, 7.33m			
12	2-I-4-Th-	ti	*	11	-	165-167(d)	( "	12)
13	Ph	++	"	"	2.27t(J=2), 2.97s, 4.00d(J=2), 5.31s,	133-134	( "	13)
					7.33m, 7.73m			

# - 3 /--

				,						
1/3	2,4-diCl-Ph	H	Ме	н	2.32t(J=2), $3.05s$ , $4.08d(J=2)$ , $5.47s$ , $7.4m$	107-110	(1	七合4	勿14)	
1.5	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	-	**	"	1.67m, 2.33t(J=2), 2.53m, 3.00s, 3.98d(J=2)	137-138	(	"	15)	
16	(Me) <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> -	H	"	"	2.28s, 2.28t(J=2), 3.00s, 3.38s, 4.02d(J=2),	85-86	(	"	16)	ı
			1		5.08s	(塩酸塩/58	-/5	<b>9</b> (d))	•	- 1
1.7	lm-CH <sub>2</sub> -	"	"	n	2.28s, 2.97s, 4.00d(J=2), 4.82s, 5.00s,	128-129(d)	(	"	17)	1
		): 			6.91d(J=1), 7.02d(J=1), 7.48brs	(塩酸塩/50	-/5	<b>∡</b> (d))	,	
18	3-соон-рh-сн <sub>2</sub> о	"	n	"	(メチルエステル) 2.28t(J=2), 2.97s, 3.85s, 3.98d(J=2), 4.97s,	147-148	(	"	18)	
					5.12s, 7.13br, 7.53br	(ナトリウム塩ノ	65-	-167	7(d))	
19	Me	Me	н		1.77s, 2.10s. 2.27t(J=2), 4.10br, 4.10br	130-132	,		(0.)	
1					mp 107-8°C	1 1 1 0 - 1 ) 2	(	″	19)	
20	n	,,	Me	"	1.93s, 2.10s, 2.30t(J=2), 3.02s, 4.02d(J=2)	110 110	,			
21	, ,	,	1	.,	1	110-112	(	"	20)	-
~1			Et	"	1.20 $t(J=7)$ , 2.30 $t(J=2)$ , 3.43 $q(J=7)$ , 4.00d	87–88	(	"	2/)	- 1
1					(J=2)					
22	"	MeO	Me	н	2.15s, 2.25t(J=2), 3.02s, 3.65s, 4.07d(J=2)	107-110(d)	(	"	22)	
23		(Me)2NCH2	**	11	2.13s, 2.18s, 2.30t(J=2), 3.12s, 3.12s,	108-110(d)	(	"	23)	
					4.36d(J=2)	(シユウ酸塩8	5-9	<i>O</i> (d))	1	
24	"	Cl	"	"	2.12s, 2.35t(J=2), 3.12s, 4.20d(J=2)	113-114	(	,,	24)	
25	"	Ме	"	Мe	1.42s, 1.85s, 2.17s, 2.37s, 2.85	122-123	(	,,	25)	
26	i-Pr	C1.	n	н	1.27d(J=7), 2.32t(J=2), 2.93m, 3.12s,	1.28t(J=7),	•			
					4.17d(J=2)	4.32s	(		26)	$ \cdot $
27	Ph	11	.,		2.33t(J=2), 3.15s, 4.20d(J=2), 7.33m,	89-90	-		27)	
			İ		7.7m	-, ,,	`		æ/ )	
										- 1

# 特開昭59-73575 (10)

28	Ph	Ме	Ме	н	2.30t(J=2), 3.07s, 4.05d(J=2), 7.5m	119-120.5	(化合物28)
29	"	"	Et	н	1.23t(J=7), 2.28t(J=2), 3.49q(J=7),	186-187	( " 29 )
					4.07d(J≈2), 7.47m		
30	11	11	Bu	11	1-1.8m, 2.27t(J=2), 3.40t(J=7), 4.03d(J=2),	1-1.8m, 3.3	8t(J=7), 4.18s,
					7.37m	7.47m	( " 30)
31	MeOCH2-	**	Me	"		61-63	( // 3/)

表中,各略号は下記の意味を有する。

(以下余白)

実施例32

- 33 -

(10)

(7) 化合物 3 2

(i) 3 - アミノー 5 - メチルイソオキサゾール(i) 9.8 / 9をベンゼン / 5 0 ml に溶解,室温機拌下クロール炭酸エチル / 0.5 ml を滴下した後,ピリジン / 0.3 ml を滴下し、室温 2時間機拌する。 5 % 塩酸を加えベンゼンで抽出し、水洗後乾燥。溶媒を留去し結晶性残渣 9.8 9を得る。 エーテルヘキサンより再結晶し叩 90~9 / °Cの2-エトキシカルボニルアミノー5-メチルイソオキサゾール(i) 8.6 9を得る。

- 3 4 -

(ii)化合物(3 4 5 5 g をジメチルホルムアミド 30 ml に溶解,氷冷攪拌下, 50 g 水素化ナトリウム 1.28 g を加え、50℃, 1時間加熱の後、 氷冷下ョウ化メチル217 mlを滴下し、室温1時 間反応の後、水を加え、析出結晶を沪取、水洗し、 即39~395℃の3-N-エトキシカルボニル -N-メチルアミノー5-メチルイソオキサゾー ル似425 g を得る。

(iii) 化合物(4)3.25 g を80 まメタノール20 ml, 水酸化ナトリウム / g と / 時間還流した後, 溶媒を留去し残渣をクロロホルム抽出, 水洗, 乾燥溶媒を留去し, 2 / 2 g の 2 - メチルアミノー ケーメチルイソオキサゾール(4)を得る。エーテルーヘキサンより再結晶すると即53~54℃を示す。

(iv) 化合物 63 0 5 啊を無水テトラヒドロフラン 1 0 ml に浴解,窒素気流中 - 7 0 ℃ 冷却攪拌下ブチルリチウム - ヘキサン溶液 2 5 / ml (ブチルリチウム 2 2 6 m) 含有)を加え同温で 1 時間 3 0 分反応後臭化 2 - プロピニル 0 3 / ml を滴下し,- 2 0 ℃ で 1 時間反応後室温で - 夜 放置する。溶

-36-

℃を示す。

元素分析: C<sub>g</sub>H<sub>g</sub>N<sub>g</sub>OI として

計算値: C , 3480; H , 329; N , / 0/5; I , 4597 実験値: C , 3485; H , 326; N , / 005; I , 4576

$$\xrightarrow{\text{CH}_{3}} \xrightarrow{\text{ON}} \xrightarrow{\text{NHCH}_{3}} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \xrightarrow{\text{ON}} \xrightarrow{\text{NHCH}_{3}}$$

$$C \in CH_3$$

$$CH_3$$

媒を留去し、水を加えエーテルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を留去。油状残渣をシリカゲル / O g のカラムクロマトに付し、クロロホルム分画より油状の 3 ー ( N ーメチルー N ー 2 ー プロピニル ) アミノーケーメチルイソオキサゾール値 / 9 3 %を得る。 N M R & CDC l 3 223 (J=2Hz), 230s, 293s, 393d (J=2), 558s。

(N化合物値/93号を無水テトラヒドロフラン/0元に溶解,窒素気流中-70℃冷却攪拌ルリチウムーへキサン溶液!18元(ブチルリチウム/07号有)を加え,-70℃で1時間30分反応後ョード425割を加え10分同。った後室温下30分反応させた後室温下30分反応さロロホルム分回とを留去後水を加えクロロホルム分面より192号の結晶性3-(N-3+ルーN-3-ヨード-2-ガールのを得る。エーテルーへキサンより再結晶すると卵86~86

- 37 -

(i)3ーアセチルアミノー 5 ーメチルイソオキサゾール (g) 5 6.0 5 8 を実施例 / (ii)および (iii)と同様に反応処理し、3ーメチルアミノー 5 ーメチルイソオキサゾール (g) 4.0 / 3 8 を得る。

(ii) 化合物(15) / 9.06 g を塩化メチレン / 50 mlに溶解,氷水冷却下塩素一四塩化炭素溶液/39 ml(塩素 / 3.1 g 含有)を滴下,室温 / 0分攪拌後50 s 炭酸カリウム溶液および水で洗浄,乾燥後溶媒を留去し3-メチルアミノー 4-クロロー 5-メチルイソオキサゾール(2) 2 / 0 7 g を得る。

1943~47℃。

(iii) 化合物 2/9 を実施例/(iv)と 同様に反応処理し、3-(N-2-プロピニル-N-メチル)アミノー4-クロロー5-メチルイソオキサゾール(2)の油状物 2209 を得る。

NMR  $\delta^{\text{CDC}\ell_3}$  2.27s.227t(J=2).297s. 4.10d(J=2).

(iv) 化合物(1) 3 5 / 町を実施例 / (v) と同様に反応処理し、3 - (N-メチル-N-3-ヨードー 2-プロピニル) アミノー 4 - クロロー 5 - メチ ルイソオキサゾール四ケノ6脚を得る。

元素分析: CgHgNgOCeIとして

計算値: C,3094; H,260; N,902; I,4087; Cl.//42

実験値: C,3073; H,284; N,903; I,406/; C0,//06

*早87~87.5℃*(エーテルーヘキサンより再 結晶)。

### 実施例34

$$CH_{3} \xrightarrow{\text{ON}} NHC OCH_{3} \xrightarrow{\text{C} H_{3}} ON NHC OCH_{3}$$

- 40-

\*サンより再結晶)。

(iv) 化合物約293 Wを実施例/(v)と同様に反応処理し、3-(3-ヨード 2-プロピニル)アミノー4-クロロー5-メチルイソキサゾール2438 Wを得る。Ψ/37~/38°C(分解)(エーテルーヘキサンより再結晶)。

元素分析 C7H6N2OC4Iとして

計算値: C, 28.36; H, 2.04; N, 9.45; C &, / 1.96; I. 42.80

実験値: C, 28/6; H, 224; N, 936; C&, //7/; I, 4257

実施例35-37

実施例33と同様に反応処理し下記の化合物を 得る。

(以下余白)

(i) 3ーアセチルアミノー 5 - メチルイソオキサ ゾール(18) 1.79 g を実施例 3 3 (ii) と同様に反応 処理し、3 - アセチルアミノー 4 - クロロー 5 -メチルイソオキサゾール(2) 1.50 3 g を得る。 や / 2 / ~ / 2 2℃。

(ii) 化合物 20 の を塩化メチレン / 6 配に 溶解, 氷冷攪拌下 5 N 水酸化ナトリウム 水溶液 / 0 配および塩化ベンジルトリエチルアンモニウム 40 物を加え攪拌下臭化 2 ープロピニル 0 5 6 4 配を加える。室温 2 ~ 3 時間で反応させクロロホルムで抽出する。抽出液を水洗,乾燥後溶媒を留去し、残渣をシリカゲル / 5 g のカラムクロマトに付しクロロホルム分画より 5 / 8 物の 3 ー ( N ー アセチルー N ー 2 ー プロピニル ) アミノー 4 ー クロロー 5 ー メチルイソオキサゾール 20を油状物として得る。

(iii) 化合物 図 5 / 8 砌 を実施例 / (iii) と同様に 反応処理し 3 - ( 2 - プロピニル ) アミノー 4 -クロロー 5 - メチルイソオキサゾール 図の結晶性 残渣を得る。 Ψ 65~655°C ( エーテルーへキ

-41\_

x=I mp(°C)又はNMR 6 <sup>CDC1</sup> 3(J值社)	1.17t(J=7), 2.28s, (化合物35) 3.35q(J=7), 4.13s,	(化合物 36)	(化合物 37)	
o)dw I=X		5.62s 123-125	72-73	
x=H NMR 6CDC13(J值比)	1.17t(J=7), 2.2t(J=2), 2.3s, 3.37q(J=7),	4.0d(J=2), 5.63s 2.18s, 2.32t(J=2), 4.02d(J=2), 7.47m	1.2t(J=7), 2.13s, 2.27t(J=2), 3.42q(J=7),	4.02d(J=2), 7.47m
ж3	Bt	Me	± ₽	
7 <sup>2</sup>	н	Æ	£	
R	Me	Ph	=	
実施例 番号	35	36	37	

実施例38

(i) 35-ジメチルーダーアミノイソオキサゾールの600駅をテトラヒドロフラン6駅, 臭化2ープロピニル 045 配と70°C 25時間加熱攪拌の後, テトラヒドロフランを留去, 5%炭酸カリウムアルカリ性下, クロロホルムで抽出, 抽出液を水洗, 乾燥留去する。油状残渣をシリカゲル 12gのカラムクロマトに付し, クロロホルム分両より325 駅の油状物として35-ジメチルーダー(2-プロピニル)アミノイソオキサゾール(数を

- 44 -

$$\xrightarrow{\text{CH}_3} \xrightarrow{\text{CH}_2} \text{CH}_2 \times \text{CH}_3$$

$$\text{HC} \equiv \text{CCH}_2 \times \text{CH}_3 \times \text{CH}_3$$

$$(31)$$

 $3-J= \mu-\mu-\mu-0$   $p=-s-p+e+\mu-p+1$  イソオキサゾール 00を実施例 / と同様に反応処理  $\mu-1$ 0  $\mu-1$ 0

実施例40

得る。

N M R  $\delta^{\text{CDC}\,\ell_3}$  2.20 s, 2.27 t (J=2).235 s, 2.67 b r, 3.65 b r.

(ii) 化合物図405 物をメタノール6 nd, 水2 nd, 水酸化カリウム5/8 物と室温30分攪拌後, ヨード// 8を加えた/時間攪拌ののち, 留去。 チオ硫酸水溶液を加え, クロロホルム抽出, 抽出液を水洗, 乾燥, 留去後, 残渣をシリカゲル/ 0 のカラムクロマトに付し叩/39~/40の35-ジメチルー4-(3-ヨードー2-プロピニルアミノ)ィソオキサゾール四/50 物を得る。

元素分析 C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>N<sub>2</sub>OIとして

計算値: C.3480; H.329; N./0/5; I.4597 実験値: C.3500; H.330; N.989; I.4558 実施例39

- 45 -

化合物 / の塩酸塩を 5 部 ( 重量比率 , 以下同じ ) , プロピレンアルコール 2 0 部 , ポリオキシエチレンアルキルフエニルエーテル 5 部 , 水 7 0 部 を混合溶解し水溶剤とする。 化合物 / の有効濃度が 5 0 ~ 5 0 0 m になるように希釈し,葉茎部に 散布する。

#### 実施例4/

化合物 5 を 5 0 部 , アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム 6 部 , リグニンスルホン酸ナトリウム 4 部 , クレー 4 0 部 , を混合粉砕し水和剤とする。 希釈して化合物 5 の 有効濃度を 5 0 ~ 5 0 0 Pm とし , 果実に散布する。

### 実施例42

化合物 / /を s 部 , ベントナイトとタルクの等 量混合物 9 0 部 , アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム s 部を混合粉砕後粒剤に成型する。

### 実施例43

化合物19を25部、ポリオキシエチレンアル キルフェニルエーテル8部、アルキルベンゼンス ルホン酸ナドリウム2部、キシレン65部を混合

the state of the state of the same of the

溶解し,乳剤原液とする。 化合物 / 9の 有効濃度が 50~500 神になるように希釈し,葉茎部に散布する。

実施例44

化合物33を1部をタルク99部に加え、粉剤 とする。

### 実施例 4 5

化合物 / を 3 部・白色 ワセリン 2 5 部 , ステアリルアルコール 2 5 部 , プロピレングリコール/2 部 , ラウリル 硫酸ナトリウム / 5 部 , パラオキシ安息香酸エチル 0 0 2 5 部 , パラオキシ安息香酸プロピル 0 0 / 5 部 , 精製 水適量 , 全量が / 0 0 部からなる 軟膏剤を調製 する。

### 実施例46

化合物 2 4 の / 0 0 部にヒドロキシブロピルス ターチ・結晶セルロースとケイ酸アルミニウム ( 重量比 6 0 : 20 : 20 ) の混合物 5 0 部を混 和し錠剤とする。

実施例4ク

ラツカセイ油 / 00部に化合物 2の5部を混和

- 48 -

# 第1頁の続き

DInt. Cl.3

識別記号

庁内整理番号

(C 07 D 413/06

233/00

7133-4C

261/00

7330 - 4 C

79発 明 者 村林旭

茨木市上中条2丁目12-3

⑫発 明 者 俵勝也

茨木市東太田1-1-814

79発 明 者 渡辺吉八

大津市千石台4-1

⑫発 明 者 高橋俊夫

西宮市熊野町 9-21-306

70発 明 者 小西喬郎

池田市健石町10-11

し注射剤とする。

特許出願人 塩野義製薬株式会社

代 理 人 弁理士 岩崎

Real Property of the Control of the

-49-

### 手統補正書(自発)

昭和58年11月22日

特許庁長官 鼢



1. 事件の表示

昭 和5 7年 特 許 願 第1 7 6 7 6 2 号

2. 発明の名称

プロピニルアミノィソオキサゾール誘導体

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

オオサカシヒガンクドショウマチ 住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目12番地 〒541

シオノ ギセイヤク 名称 (192) 塩 野 義 製 豪 株 式 会 社 ヨシ トシ カズ オ 代 妻 者 吉 利 — 雄

. .

住所 大阪市福島区號洲 5 丁目 1 2 番 4 号 塩野義製豪株式会社 特許部 (最話 0 6 – 4 5 8 – 5 8 6 1)

氏名 弁理士 (6703) 岩 崎 光



58.11.2

5.補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄。

6.補正の内容

(1)明細書 / 0 頁下から 2 行の 「( 2 - プロピニル)」の次に「アミノ」を挿入する。

(2)同書 / O 頁末行から / / 頁 / 行の「3-ョードー2-プロピニル」を「(3-ョードー2-プロピニル)アミノ」に訂正する。

(3)同書 / 4頁、表の下 5 行の「tioum」を「tiorum」 」に訂正する。

(4)同書 / 5 頁下から 3 行の「遊子のう」を「遊 走子のう」に訂正する。

(5)同書 / ク頁下から 3 行の「防効果試験」を「 防除効果試験」に訂正する。

(6)同書 / 9頁 / 2行の「%以下発病」を「%以 上発病」に訂正する。

(7) 同書 20 頁下から 8 行の「試験例 B - 8」を 「試験例 B - 7」に訂正する。

(8)同書20頁末行の「湿温」を「室温」に訂正する。

- 2 -

」を「Th=チェニル」に訂正する。

(が同書35頁下から3~2行の「2-ェトキシ 」を「3-エトキシ」に訂正する。

(18)同書36頁//~/2行の「乾燥溶媒」を「 乾燥,溶媒」に訂正する。

09同書同頁 / 2行の「2-メチルアミノ」を「3-メチルアミノ」に訂正する。

(20)同書 42 頁 3 行の「3-ョード・2-」を「3-ョード-2-」に訂正する。

(4)同者45頁6行の「加えた」を「加えて」に 訂正する。

(2)同書同頁 2 行の「チオ硫酸」を「チオ硫酸ナトリウム」に訂正する。

(2)同書同頁 / / 行の「アミノ ) ィソオキサゾール」を「) アミノィソオキサゾール」に訂正する。

以上

(9)同書2/頁4行の「表 9」を「表 8」に 訂正する。

(10)同書 2 2 頁下から 3 行の「原因」を「原因菌」 」に訂正する。

(1)同書25頁下から4行の「含水」を「水を加えたのち」に訂正する。

(2) 同書 2 6 頁下から 5 行の「冷キシレン」を「 冷へキサン」に訂正する。

(3)同書2ク頁下から5行の「座る」を「得る」に訂正する。

(4)同書 3 0 頁末行の構造式を下記の構造式に訂正する。

$$\begin{array}{c|c}
R^{\mu}R^{3} & R' \\
R^{\mu}R^{3} & N \\
XC \equiv C - C - N & O \\
R^{\mu}
\end{array}$$

姆同書 3 2頁表中、実施例 / 8の行のR<sup>/</sup>欄、 「3-COOH-Ph-CH<sub>2</sub>O」を「3-HOOC--Ph-CH<sub>2</sub>O-」 に訂正する。

(6)同書33頁下から2行の「Th=2-チェニル

- 3 -

I is a second or the second